19日本国特許庁(JP)

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61-257960

⑤Int Cl.⁴

識別記号

101

庁内整理番号

43公開 昭和61年(1986)11月15日

C 07 C 143/79 A 01 N 41/06 43/40

7188-4H B-7215-4H 7215-4H

審査請求 未請求 発明の数 2 (全12頁)

49発明の名称

スルホンアミド系化合物及び農業用殺菌剤

②特 願 昭60-99595

22出 願 昭60(1985)5月13日

⑫発 明 者 五十嵐 ②発 明 者 榎 本 明 者 柳 ②発

桂一 武蔵野市西久保3丁目1番18号

祐 司 弘 ス 横浜市戸塚区飯島町2882

田 郷 原 ⑫発 明 者

雅 鰦 茅ケ崎市赤羽根13番地 横浜市戸塚区飯島町2070

明 H 者 飯 ②発

昇

神奈川県中郡大磯町大磯2084番地の5

沢 修 明 者 小 敏 昭 明 者 鍬 塚

逗子市久木4丁目10番8号 横浜市戸塚区飯島町2070

①出 願 人

②発

勿発

三井東圧化学株式会社

東京都千代田区霞が関3丁目2番5号

1. 発明の名称

スルホンアミド系化合物及び農業用殺菌剤

2. 特許請求の範囲

(1) 一般式(I)

$$A - SO_2NH - \underbrace{O}_{7} - Y \qquad (I)$$

(式中、Aはフェニル基、4ーメチルフェニ ル基、2,4ージメチルフェニル基、2,5ージ メチルフェニル基、4-クロロフェニル基、 2,5 -ジクロロフェニル基、3,4 -ジクロロ フェニル基、3-トリフルオロメチルフェニ ル基、4ークロローるートリフルオロメチル フェニル基、2-クロロー5-トリフルオロ メチルフェニル基、3ーシアノフェニル基ま たはナフチル基を表わし、ゞは塩素原子、ト リフルオロメチル基、またはシアノ基を表わ し、2は炭素原子または窒素原子を表わす。) で示されるスルホンアミド系化合物。

- (2) 一般式(I)において、2が炭素原子であり、 Yがシアノ基であり、Aがフェニル基、4-メチルフェニル基、 2,4 -ジメチルフェニル 基、 2,5 -ジメチルフェニル基、 2,5 -ジク ロロフェニル基、3,4-ジクロロフェニル基、 3-トリフルオロメチルフェニル基、3-シ アノフェニル基またはナフチル基である特許 請求の範囲第1項記載の化合物。
- (3) 一般式(I)において、2 が炭素原子であり、 Yがトリフルオロメチル基であり、Aがフェ ニル基、4ーメチルフェニル基、2,4ージメ チルフェニル基、2,5-ジメチルフェニル基、 4 - クロロフェニル基、2,5 -ジクロロフェ ニル基、3,4ージクロロフェニル基、3ート リフルオロメチルフェニル基、4-クロロー 3-トリフルオロメチルフェニル基、3-シ アノフェニル基またはナフチル基である特許 請求の範囲第1項記載の化合物。
- (4) 一般式(I)において、 Z が窒素原子であり、 Yがシアノ基であり、Aがフェニル基、4-

メチルフェニル基、 2,4 ージメチルフェニル 基、 2,5 ージクロロフェニル基、 3 ートリフ ルオロメチルフェニル基、 2 ークロロー 5 ー トリフルオロメチルフェニル基、 3 ーシアノ フェニル基またはナフチル基である特許請求 の範囲第 1 項記載の化合物。

- (5) 一般式(I)において、2 が窒素原子であり、 Yがトリフルオロメチル基であり、Aがフェ ニル基、4ーメチルフェニル基、2,4ージメ チルフェニル基、2,5ージメチルフェニル基、 2,5ージクロロフェニル基、3ーシアノフェ ニル基またはナフチル基である特許請求の範 囲第1項記載の化合物。
- (6) 一般式(I)において、2が窒素原子であり、 Yが塩素原子であり、Aがフェニル基、3 ー トリフルオロメチルフェニル基、3 ーシアノ フェニル基またはナフチル基である特許請求 の範囲第1項記載の化合物。
- (7) 一般式(I)

$$A - SO_2NH - \bigcirc Y$$
 (I)

(式中、Aはフェニル基、4ーメチルフェニル基、2,4ージメチルフェニル基、2,5ージメチルフェニル基、2,5ージメチルフェニル基、4ークロロフェニル基、2,5ージクロロフェニル基、3ートリフルオロメチルフェニル基、4ークロロー3ートリフルオロメチルフェニル基、2ークロロー5ートリフルオロメチルフェニル基、3ーシアノフェニル基またはナフチル基を表わし、12は炭素原子または空素原子を表わす。)

で示されるスルホンアミド系化合物およびそれら を含有することを特徴とする農業用殺菌剤に関す る。

〔従来技術〕

従来より、作物裁培上の大きな障害の一つとして、作物の病害がある。病害の中でも特に土壌病原菌によってひきおこされる土壌病害は最も難問

$$A - SO_2NH - \bigcirc Y \qquad (I)$$

(式中、Aはフェニル基、4ーメチルフェニル基、2,4ージメチルフェニル基、2,5ージメチルフェニル基、3,4ージクロロフェニル基、3,4ージクロロフェニル基、3ートリフルオロメチルフェニル基、4ークロロー3ートリフルオロメチルフェニル基、2ークロロー5ートリフルオロメチルフェニル基、3ーシアノフェニル基またはナフチル基を表わし、Yは塩素原子、トリフルオロメチル基またはシアノ基を表わす。)で示されるスルホンアミド系化合物を一種以上含有することを特徴とする農業用殺菌剤。

3.発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は農業上有用な土壌殺菌剤に関する。さらに詳しくは、一般式(I)

類の一つになっている。最近わが国においては、 野菜の栽培地が団地化し、商品作物を連作する傾 向が強くなり、ますます土壌病害の防除が重要に なっている。しかし、元来土壌病害の防除は極め て困難であり、被害はますます増大する傾向にあ る。たとえばアブラナ科野菜の根こぶ病に対して は、PCNB(ペンタクロロニトロベンゼン)が 特効薬として使用されているが、その施用量は肥 料なみといわれる程、多く使用されている。更に アブラナ科野菜を連作している畑では、すでに標 準施用量では効果不足で、より多くの量を使用す ることが常識となっている。一方、農薬の環境汚 染は社会問題化しており、このように多量に使用 される薬剤が放置される訳もなく、これにとって 代わるべきより低薬量で効果的な薬剤の要望は極 めて強い。その他の土壌病害、たとえばジャガイ モのそうか病、粉状そうか病、テンサイのそう根 病、ムギのしま萎縮病、ダイコンの亀裂かっ変症、 カブの根くびれ病、エンドウの根腐病、レタスの ビックベイン病等に対してはほとんど薬剤による

完全防除は困難とされている。

スルホンアミド系化合物は古くから数多くの化合物が合成され、その生理活性についても多くの研究がなされている。農業分野においては、除草剤、殺菌剤はもちろんのこと、殺虫剤についても研究がなされている。たとえば、除草剤としては、日本国特許公告公報39-29571号、40-19199号があり、殺菌剤としては、日本国特許公告公報44-9304号、45-6836号、46-6797号、47-15119号、公開公報57-31655号、58-118558号、58-219159号等があげられる。また、殺虫剤としては、米国特許3054955号(1962)があげられる。

日本国特許公開公報 5 8 - 1 1 8 5 8 号および 5 8 - 2 1 9 1 5 9 号おいて、アブラナ科野菜の根 こ ぶ病に対するスルホンアミド誘導体の防除作用 が開示されている。しかし、これらのスルホンアミド系化合物は、3 - ニトロベンゼンスルホンアミド誘導体に限定されており、その他の前記先行技術にはいずれも土壌殺菌剤としての適用につい

基、2,4-ジメチルフェニル基、2,5-ジメチルフェニル基、4-クロロフェニル基、2,5-ジクロロフェニル基、3,4-ジクロロフェニル基、4-クロロフェニル基、4-クロロー3-トリフルオロメチルフェニル基、2-クロロー5-トリフルオロメチルフェニル基、3-シアノフェニル基またはナフチル基を表わし、Yは塩素原子、トリフルオロメチル基またはシアノ基を表わし、2は炭素原子または窒素原子を表わす。)

で示されるスルホンアミド系化合物で新規化合物 である。

本発明化合物は日本特許公開公報昭58-118 558号および昭58-219159号に開示され た化合物とは明らかに構造を異にする。上に述べ た先行技術からも明らかなように、その構造の差 異によりスルホンアミド誘導体は種々異なった生 理活性を発現するものであり、本発明化合物が土 壌病害に対し広範なスペクトルおよび高活性な防 除作用を有することは前記先行技術からは到底予 ては記載がない。

[発明が解決しようとする課題]

本発明は、従来より知られた土壌病害用殺菌剤 より広範なスペクトルを有し、かつ、高活性で低 薬量で効果のある環境への影響のより少ない土壌 病害殺菌性化合物および土壌病害用殺菌組成物を 提供することを課題とする。

[課題を解決するための手段および作用]

本発明者らは、前記課題を解決するためにスルホンアミド誘導体が種々の生理活性を有することに着目し、スルホンアミド誘導体について鋭意検討した結果、各種植物病害、特に現在まで優れた防除薬剤のない土壌病害に対して、公知文献からは全く予想できない広範なスペクトトルを有し、かつ高活性な土壌殺菌性を有する化合物を見出し、本発明を完成した。

すなわち、本発明に係る化合物は一般式(I)

$$A - SO_2NH - Q$$
 (I)

(式中、Aはフェニル基、4-メチルフェニル

測することができないものである。

本発明化合物は下式によって示される反応で合成される。

$$A - SO_2C\ell + H_2N \xrightarrow{Z} Y \xrightarrow{\text{\underline{a}}} A - SO_2NH \xrightarrow{Z} Y$$
(I)

(式中、Aはフェニル基、4ーメチルフェニル基、2,4ージメチルフェニル基、2,5ージメチルフェニル基、2,5ージメチルフェニル基、4ークロロフェニル基、2,5ージクロロフェニル基、3ートリフルオロメチルフェニル基、4ークロロー3ートリフルオロメチルフェニル基、2ークロロー5ートリフルオロメチルフェニル基、3ーシアノフェニル基またはナフチル基を表わし、12は炭素原子または空業原子を表わす。)

本反応に際して用いる塩基はピリジン、トリエチルアミン、トリメチルアミン等がよいが、ピリジンが最も適している。

反応溶媒としては、トルエン、キシレン、クロロベンゼン、ジクロロベンゼン等の有機溶媒が使用可能であるが、ピリジンを塩基として用いる時は、ピリジンを溶媒として利用できる。

反応温度および反応時間は使用する溶媒によっ て異なるが、反応温度は80~150℃が、反応時 間は30分~4時間が望ましい。

本発明化合物を土壌処理剤として使用する場合、

散、拡展、成分安定化、防錆等の目的で使用され る補助剤としては、各種界面活性剤やゼラチン、 アルプミン、アルギン酸ソーダ、メチルセルロー ス、カルボキシメチルセルロース、ポリビニルア ルコール、キサンタンガム等の高分子化合物やそ の他の補助剤があげられる。界面活性剤としては、 アルキルフェノール、高級アルコール、アルキル ナフトール、高級脂肪酸、脂肪酸エステル、ジア ルキルリン酸アミン等にエチレンオキサイドを重 合させたものや、エチレンオキサイドとプロピレ ンオキサイドを重合させたもの等の非イオン性界 面活性剤、ラウリル硫酸ナトリウム等のアルキル 硫酸塩、2-エチルヘキセンスルホン酸ナトリウ ム等のアルキルスルホン酸塩、リグニンスルホン 酸ナトリウム、ドデシルベンゼンスルホン酸ナト リウム等のアリールスルホン酸塩等の陰イオン性 界面活性剤および種々の陽イオン性、両性イオン 性界面活性剤があげられる。また、フロアブル剤 の場合には、防菌防力ビのために場合によっては 工業用殺菌剤を添加する。

その施用量は対象病害の種類、各種条件たとえば 土壌条件(pH、水分、有機物含量等)や気象条件 によって異なるが、標準的には、ヘクタールあた り2008~40㎏の範囲で有効であり、好ましく はヘクタールあたり500g~20㎏である。

本発明化合物は、原体をそのまま使用してもよいが、通常は担体および必要に応じて他の補助剤を添加混合し、製剤形態たとえば粉剤、水和剤、 粒剤、フロワフブル剤等に調製して使用する。担体としては、クレー類、タルク、ベントナイト、 炭酸カルシウム、ケイソウ土、ゼオライト、無水ケイ酸等の無機物質、小麦粉、大豆粉、デンプン、 結晶セルロース等の植物性有機物質、石油樹脂、 ポリ塩化ビニル、ポリアルキレングリコール等の 高分子化合物、尿素、ワックス類等があげられる。 また、液体担体としては各種オイル類、有機溶媒 および水等があげられる。

更に、製剤上必要とされる補助剤、たとえば湿 潤剤、分散剤、固着剤、展着剤等を必要に応じて 適宜単独または組合わせて使用できる。湿潤、分

本発明化合物を殺菌剤として使用する場合には、 同時に他の農薬たとえば殺虫剤、殺菌剤、殺ダニ 剤、殺線虫剤、抗ウイルス剤、除草剤、植物調節 剤、誘引剤等や石灰等の土壌改良剤または肥効性 物質と併用することはもちろん、これらとの混合 製剤も可能である。本発明の化合物を含有する種 々の製剤または散布用調製物は、通常一般に行わ れる施用方法により、施用することができる。す なわち、散布(たとえば、散粉、散粒、液剤散布)。 土壌表面施用、土壌混和施用、表面施用(たとえ ば、塗布、粉衣、被覆)、種子浸漬、苗の根部粉 衣、根部浸漬等によって施用することができる。 各種製剤形態の有効成分は、通常粉剤では、0.1 ~10重量多、水和剤では、20~90重量多、 粒剤では、0.1~10重量が、フロアブル剤では、 20~90重量が2望ましい。

〔寒施例〕

次に、本発明化合物(I)の合成法を具体的な合成 例をもって詳細に説明し、本発明化合物(I)の代表 例およびその物性値を表-1に示す。

特開昭61-257960(5)

合成例 1. N-(5-シアノピリジン-2-イル) - 3 - シアノベンゼンスルホンアミド 100ml 4 つ口 ガラスフラスコ内に トルエン

(化合物-7)の合成

200㎡ 4つロ ガラスフラスコ内に、ピリジン 100㎖及び6ーアミノニコチノニトリル 9.58(0.08モル)を装入し、室温でかきまぜながらる-シアノベンゼンスルホニルクロリド1 4 8 (0.07 モル)を徐々に加えた。その後90~100℃で 2時間かきませた後、減圧下にピリジンを留去し た。その残分を5%希塩酸水溶液100㎡に排出 し、析出した目的の化合物-7を口取した。精製 はエタノール再結晶により行った。 m.p. 227~ 229℃、収量158、収率75.5%、IRスペク Fig. $\nu_{\text{max}}^{\text{KBr}}$ (cm⁻¹): 3200~2960(broad),3080,

2960~2600(broad), 2240,

1640,1600,1500,1355, 1165,1145.

元素分析値: (表-1を参照)

合成例 2. N-(4-トリフルオロメチルフェニ ル)ーベンゼンスルホンアミド(化合 物-29)の合成

5 0 ml、4-アミノベンゾトリフルオリド1.8 g (0.011モル)及びピリジン128(0.015モル) を装入し、室温でかきまぜながらベンゼンスルホ ンクロリド1.88(0.010モル)を加え、その後 1時間加熱還流した。放冷後反応液を冷水中に排 出し、100ml酢酸エチルで2回振とう抽出を行 った。有機層を乾燥、濃縮後、残分をイソプロピ ルエーテルから再結晶して目的の化合物 - 29を 得た。 m.p.: 98.5~100.5℃、収量: 2.48、収 率:78.4%、

IRAM / h.v.: $V_{\text{max}}^{\text{KBr}}$ (cm⁻¹): 3260,1620,1520, 1470,1330,1160,

元素分析値:(表-1を参照) なお、他の化合物も合成例 - 1/2 に準じて合成 した。

表-1 スルホンアミド系化合物

A-SO2NH-Z-Y

				(I)						
化合物	一般式	(1)の		m.p.	元	素分析值	(96)	実測値/(計算値)	
16.	A	z	Y	(°C)	С	н	C.l	F	N	s
•	(.,	G 3.	181	5 5.7 4	3.5 0		_	1 6.1 1	1 2.4 5
1	\odot	N	CN	~183	(55.60	3.47		_	1 6.2 2	1 2.3 6)
)			195	5 9.5 1	4.1 4	_		1 6.4 1	1 1.9 9
2	сн³-Ф≻	N	CN	~196.5	(6 0.6 8	4.3 1		_	1 6.3 3	1 2.4 6)
	(c)			240	6 2.0 5	3.5 1	_	_	1 3.4 5	1 0.4 4
ż		N	CN	~241	(6212	3.58		_	1 3.5 8	1 0.3 6)
	~~			235~	61.86	3.5 4		_	1 2.9 8	9.99
4		N	CN	~237	(62.12	3.58	_	_	1 3.5 8	10.36)
	CF3			194	47.70	2.1 3	_	1 6.9 1	1 2.4 3	9.7 2
5	⊘	N	CN	~196	(47.71	2.45		1 7.43	1 2.8 4	9.7 9

化合物	一般式(1)の		m.p.	元素分	析值(%)	実測	値/(計	算値)	
16.	A	z	Y	(℃)	C	н	Cl	F	N	S
6	CF,	N	CN	257 ~259	4 2.1 4 (4 3.1 6	1.91 1.95	9.86 9.80	1 5.4 9 1 5.7 6	1 1. 4 3 1 1. 6 2	9.00 8.87)
7	си	N	CN	227 ~229	5 4.8 5 (5 4.9 2	2.5 1 2.8 4	<u>-</u>	_	1 9.0 5 1 9.7 1	11.35 11.28)
8	<u></u>	N	CF3	161 ~163	48.25	3.1 0 3.0 0	_	1 8.6 7 1 8.8 6	9. 4 0 9. 2 7	1 1.2 2 1 0.6 1)
9	Сн²-⊙-	Ŋ	CF3	1765 ~178	49.75 (49.36	3.6 1 3.5 1	_	1 7.1 7 1 8.0 2	8.8 8 8.8 6	1 0.4 5
10	СН3	N	CF3	173 ~175	5 1. 2 2 5 0.9 0	4.0 6 3.9 7	-	1 7.0 1 1 7.2 5	8.4 6 8.4 8	9.84 9.71
11	8	N	CF3	196 ~197	5 5.4 9 (5 4.5 4	3.1 6 3.1 5	_	1 6.2 4 1 6.1 8	7.79 7.75	9.08 9.10)

化合物	一般式(I)	の		m.p.		元素分析	値(%) 実	測値/(書	†算値)	
16.	A	z	Y	(°C)	С	Н	C.£	F	N	s
12	00	N	CF3	1955 ~1965	5 6.2 2	3.1 4 3.1 5	_	1 5.9 8 1 6.1 8	7. 4 9 7. 7 5	8.99 9.10)
1 3	Ce Oce	N	CF ₃	210 ~213	3 9. 4 2 (3 8.8 3	1. 8 1 1. 9 0	1 8.8 5 1 9.1 0	1 5.1 1 1 5.3 6	7. 5 2 7. 5 5	8.7 5 8.6 4)
1 4	<u></u>	N	C &	160 ~161	49.18	3.3 4 3.3 8	1 3.2 4 1 3.1 9	-	1 0.3 5 1 0.4 2	1 2.0 5 1 1.9 3)
1 5	8	N	C €	200 ~203	5 6.4 5 (5 6.5 2	3.0 0 3.4 8	1 1.0 0 1 1.1 2	_	8.6 3 8.7 9	1 0.1 0 1 0.0 6)
1 6	(O)	И	C &	208 ~209	5 6.6 4 (5 6.5 2	3.1 7 3.4 8	1 0.9 3 1 1.1 2		8.7 1 8.7 9	1 0.2 3
17	CF ₃	N	C &	174 ~176	4 3.1 2 (4 2.8 0	2.2 2 2.4 0	1 0.4 3 1 0.5 3	1 6.5 5 1 6.9 3	8.3 5 8.3 2	9.74 9.50)
18	ф	N	C.E	240 ~243	4942	2.4 7 2.7 5	1 2.1 8 1 2.0 7	_	1 4.2 9 1 4.3 1	1 0.9 8 1 0.9 2)

化合物	一般式(I)	カ		m.p.	元素を	分析值(%)	実測値	/ (計算	値)	
16	A	z	Y	(°C)	С	Н	C &	F	N	8
1 9	<u></u>	С	CN	1 7 3.5 ~1 7 4.5	6 0.4 7 (6 0.4 5	3.9 1 3.9 0	_	_	1 0.6 5 1 0.8 5	1 2.3 0
20	сн₃-{◎}-	С	си	186 ~188	60.94 (61.76	4.3 7 4.4 1			1 0.4 1 1 0.2 9	1158
21	CH₅√O}-	С	CN	175 ~177	6 2.8 9 (6 2.9 2	4.8 8 4.9 3			9.84	1 1.3 4
2 2	CH ²	C	CN	187 ~189	6 3.0 2 6 2.9 2	4.5 2 4.9 3		_	9.80 9.78	1 1.1 3
2 3	<u></u>	c	CN	221 ~225	6 6.6 5	3.6 6 3.9 0	<u>-</u> .		9.0 6 9.0 9	1 0.3 1 1 0.3 9)
2 4	©	С	CN	232 ~233	6 6.6 1 (6 6.2 3	3.5 9 3.9 0	_	_	8.9 7 9.0 9	1 0.8 Å 1 0.3 9)
2 5	C.E.	С	CN	230 ~233	47.65	2.1 7 2.4 7	2 1.5 B 2 1.6 7	_	8.3 9 8.5 6	9.70 9.80)

化合物	一般式(I)	の		m.p.	元素	分析值(%)	実測	値/(計算	草値)	
16.	A	z	Y	(℃)	C	H	C.	F	N	s
	04/0			165	4 7.8 3	2.2 9	2 1. 4 3	_	8.4 6	9.83
26	C.€	С	CN	~166	(4772	2.4 7	2 1.6 7		8.5 6	9.80)
	C F3			149	5 2.1 9	2.8 0	_	1 6.9 7	8.5 2	1 0.0 6
27	⊘	С	CN	~151	(5153	2.7 9		1 7.4 7	8.5 9	9.82)
	CM O-			211	5 9. 6 2	2.8 2		_	1 4.7 3	11.18
28	<u></u>	С	CN	~213	5 9. 3 5	3.20	_		1 4.8 3	1 1.3 2
		_	CF3	9 8.5	5 2.1 9	3.3 5	_	1 8.5 6	4.1 2	11.10
29			C F 3	~1 0 0.5	(51.82	3.3 5	-	1 8.9 2	4.65	1 0.64)
			CF3	140	5 3.5 1	3.9 2		1 7.9 4	4.3 9	1 0.6 8
30	с н, -⊙≻	'	CF3	~142	(53.33	3.8 1	-	1 8.1 0	4.4 4	10.16)
	СН3-⟨О⟩-			76	5 4.8 5	4.3 1	_	1 7.1 5	4.2 4	9.69
31	CH3	6	CF3	~79	(54.71	4.2 8	_	1 7.3 1	4.2 5	9.73)
	CH3	<u>_</u>	C.	166	5 5.1 4	4.48	_	1 7.0 6	4.4 3	9.93.
32	сн³ Ф	0	CF3	~167	(54.71	4.28	_	1 7.3 1	4.2 5	9.73)

化合物		式(1)	の	m.p.	元第	另价值	(96)	実測値/(計算値)	
16.	A.	Z	Y	(℃)	С	н	C £	F	N	s
3 3	8	c	CF3	155	5 8.3 3	3.2 2		1 5.8 1	3.90	9.30
	<u> </u>			~157	(58.11	3.4 4	_	1 6.2 2	3.99	9.12
3 4	(O)	C	CF3	1 4 4.5	5 8.5 1	3.2 4		1 5.8 4	3.98	9.38
	100	╛_		~1 4 5.5	(58.11	3.4 4	_	1 6.2 2	3.9 9	9.12
35	c <i>e-</i> {o}-	C	CF _A	1 3 2	4 2.5 1	2.98	1 1.3 1	1 8.1 1	4.4 7	1 D.1 9
				~1 3 5	(4 2.3 9	2.9 1	11.37	1 8.2 8	4.4 9	1 0.29)
3 6	°.	c	CF,	137	4 2.3 1	2.0 1	1 9.4 6	1 4.8 5	3.5 7	8.9 1
	ce			~137.5	(4 2.1 8	2.1 8	1 9.1 6	1 5.4 0	3.7 8	8.66)
37	c.e(o)-	С	CF3	114	4 2.6 4	2.1 4	1 8.9 9	1 5.2 1	3.7 0	8.6 3
	C.E.			~115	(4218	2.1 8	1 9.1 6	1 5.4 0	3.78	8.66)
38	CF.	c	CF.	81	4 5.5 6	2.1 8	_	3 0.3 1	3.8 2	9.00
			3	~83	(4 5.5 3	2.4 6	_	3 0.8 7	3.79	8.68)
3 9	CF ₃	С	CF3	115	41.89	1.91	3.4 7	9.15	2 8.2 5	8.2 4
	C# -(0)=		3	~118	(41.65	2.0 0	3.4 7	8.7 5	2 8.2 4	7.94)

化合物	一般式	(の	T	m.p.	元素分	卜析值(%)	実	測値/(計	算値)	
16.	A	z	Y	(°C)	С	н	C.	F	N	S
40	CM	٦	CF3	137	5 1. 9 3	2.5 8	-	1 6.9 5	8.5 2	9.94
		Ŭ	013	~140	(51.53	2.7 8		1 7.47	8.5 8	9.83)
4 1	CN	N	CF3	208	47.78	2.3 4		17.16	1 2.5 6	9.78
- '	⊘ -		. 3	~210	(47.71	2.4 6	_	1 7.42	1 2.8 4	9.80)
4 2	СН, (О)-	N	CF3	176	5 1. 2 2	4.0 6		1 7.0 1	8.4 6	9.84
	CH3			~178	(50.90	3.9 7	_	1 7.25	8.48	9.71)
4 3	C.E.	N	CN	244	4 4.2 1	2.2 5	2 0.8 9	_	1 2.6 5	9.78
	(Oc.			~246	(43.90	2.1 3	21.65	_	1 2.8 0	9.76)
4 4	сн₅-⊙-	N	СИ	2 1 5.5	5 8.2 4	4.4 8		_	1 4.7 5	1 1.20
	CH3]		~217	(5 8.5 4	4.5 3	-	-	1 4.6 3	11.15)

次に本発明の化合物を有効成分として含有する殺菌剤の製剤例を示すが、 添加助剤の種類や混合比はこれに限定されるものではない。

製剤例 1. 粉剤

化合物(2)3重量部、カープレックス#80(塩野 義製薬(料製ホワイトカーボン)10重量部、クレー87重量部を混合粉砕し、有効成分として化合物(2)を3重量を含む粉剤を得た。

製剤例 2. 粉剤

化合物(4)3 重量部、炭酸カルシウム47 重量部、 クレー50 重量部を混合粉砕し、有効成分として 化合物(4)を3 重量多含む粉剤を得た。

製剤例 3. 粉剤

化合物(6) 5 重量部、アデカエストール B X - 1303 (旭電化㈱製) 5 重量部、炭酸カルシウム 4・0 重量部、クレー 5 0 重量部を混合粉砕し、有効成分として化合物(16)を5 重量 5 含む水和剤を得た。製剤例 4. 水和剤

化合物(32)50重量部、ソルポール(東邦化学㈱製界面活性剤)5重量部、ラジオライト(昭和化学㈱製焼成ケイソウ土)45重量部を均一に粉砕混合し、有効成分として化合物(32)を50 重量を含む水和剤を得た。

む粒剤を得た。

製剤例 8. 肥料との混合粒剤

粒状の化成肥料 9 7 重量部とドリレス A (三共 (網製) 1 重量部を均一混合し、これに化合物 (41) 2 重量部を添加混合し、有効成分として化合物 (41)を 2 重量 9 含む肥料との混合粒剤を得た。 製剤例 9 肥料との混合粒剤

粒状の化放肥料 9 2 重量部とアデカエストール B X - 1 3 0 3 (旭電化(網製) 2 重量部を均一混合 し、これに化合物(9) 6 重量部を添加混合し、有効 成分として化合物(9)を 6 重量 8 含む肥料との混合 粒剤を得た。

製剤例 10. フロアブル剤

化合物(25)40重量部、リグニンスルホン酸ナトリウム9重量部、アラビアゴム1重量部に水50重量部を加え、サンドグラインダーを用いて混合微粉砕し、有効成分として化合物(25)を40重量多含むフロアブル剤を得た。

次に、本発明化合物およびそれらを含む農業用 殺菌剤の土壌病害防除効果を試験例をもって具体

製剤例 5. 水和剤

化合物(23)60重量部、カープレックス#80 (塩野義製薬(機製ホワイトカーボン)10重量部、エマール10(花王(機製界面活性剤)3重量部、クレー27重量部を均一に混合粉砕し、有効成分として化合物(23)を60重量多含む水和剤を得た。

製剤例 6. 粒剤

化合物(15)10重量部、ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム2重量部、リグニンスルホン酸ナトリウム1重量部、タルク25重量部、ベントナイト62重量部を均一に混合し、加水混練した後、押出造粒機を用いて造粒し、乾燥後、有効成分として化合物(15)を10重量を含む粒剤を得た。

製剤例 7. 粒剤

粒状炭酸カルシウム96重量部とアデカエストールEX-1303(旭電化(料製)1重量部を均一 に混合し、これに化合物(3)の粉砕品3重量部を添加混合し、有効成分として化合物(3)を3重量多含

的に説明する。

試験例 1. ハクサイ根こぶ病防除試験

アブラナ科野菜根こぶ病菌(Plasmodiophora brassicae)に汚染された土壌1㎏に製剤例1.に準じて調製した粉剤の所定量を添加し混合した後、直径15㎝の素焼鉢につめた。これにハクサイ(品種:無双)の種子20粒を播種した。これを温室内で生育し、播種後6週間目に、根部の発病の有無を調査した。防除効果は以下の式より防除率を求めた結果を表-2に示す。

防除率(%) = <u>健全株数</u> × 1 0 0

表 - 2

/#=D // 0 #/	有効は	戎分量(mg))/鉢
供試化合物	2.5	5	10
, 2	6 3	8 _. D	100
3	60	8 5	100
5	60	8 8	100
1 0	5 0	8 6	100
1 7	61	8 9	100
2 1	70	80	100
2 6	5.5	8 4	100
3 0	5 6	8 0	100
3 5	58	8 3	100
4 2	6 3	90	100
対照化合物 A	a	a	0
В	2 9	4 9	8 1
C	0	10	17
無処理		0	

対照化合物 A :ペンタクロロニトロベンゼン〔市販剤〕

B: N-(2-クロロ-4-ニトロフェニル)-4 ーメチル-3-ニトロベンゼンスルホンアミド [特開昭58-118558号公報]

C:N-(3,4-ジクロロフェニル)-3,4-ジ クロロベンゼンスルホンアミド [特公昭46 -6191号公報]

試験例 2. Aphanomyces raphani によるコマツナ 苗立枯病防除試験

殺菌土1㎏に、製剤例2に準じて調製した粉剤の所定量を添加し、土壌全量とよく混合した後、直径15㎝の素焼鉢につめ、コマツナ(品種:新晩生コマツナ)の種子20粒を播種した。播種5日後、あらかじめ調製したAphanomyces raphaniの遊走子浮遊液(50ケ/1視野、150倍)を鉢当り50㎡づつ土壌浸注し、接種した。これを温室内で30日間生育し、発病の有無を1株づつ観察評価した。防除効果は試験例1と同様に防除率で表わした。結果を表-3に示す。

表 - 3

	7		
供試化合物	有効成分	懂(嗎)/多	*
	2.5	5	.10
1	6 8	8.0	100
6	8 1	9 5	100
1 1	7.0	8.0	100
1 4	5 5	8 6	100
2 3	5 1	78	1 0 0
2 7	60	8 0	100
3 3	5.8	8 0	100
3 8	76	90	100
4 0	6 1	8 5	100
4 3	7 2	8 5	100
対照化合物A	0	0	1 3
В	10	3 1	7 0
D	0	o	18
無処理		0	

対照化合物A:ペンタクロロニトロベンゼン〔市販剤〕

D:N-(2-クロロー5ートリフルオロメチルフェニル)-4-クロロー3ートリフルオロメチルベンゼンスルホンアミド [米国特許3034955,1962]

試験例 3. エンドウ根腐病防除試験

エンドウ根腐病菌 Aphanomyces euteiches に汚染された土壌1 ㎏に、製剤例 3.に準じて調製した粉剤の所定量を添加し、土壌全量とよく混合し、これを直径1 5 ㎝の素焼鉢につめ、エンドウの種子10粒を播種した。これを温室内で生育し播種後30日目に株を抜きとり、発病の程度を0~3の4段階に表示し、これを下式により発病度として表わした。結果を表-4に示す。

発病程度指数

0:発病なし

1:地際部の褐変 少

2: # 多

3:枯死または枯死直前

表 - 4

供試化合物	有効成:	分量(吨)	/鉢
映	2.5	5	10
4	2 0.1	1 3.1	7. 0
7	2 3.0	1 7. 1	7. 5
9	1 6.9	1 5.0	1 0.0
15	1 9. 0	1 4. B	1 0.0
2 5	2 1. 5	1 5.0	9.0
2 9	1 7. 5	1 4.5	9. 5
3 0	1 4.9	1 4.0	9. 9
3.8	2 0.3	1 7. 2	9.0
4 1	18.6	1 3.5	7. 9
4 4	2 2.4	1 4.0	8. 0
対照化合物B	5 1. 6	3 4.3	2 1. 0
c c	5 2.6	3 6.4	3 5.1
D	4 5. 3	4 8.2	4 2.9
E	4 2.8	4 0.1	3 5.9
無処理		5 4.9	

対照化合物&:ヒドロキシイソキサゾール〔市販剤〕

表 - 5

	有効成	:分量 (呵) /	/鉢
供試化合物	2.5	5	1 0
4	5.8	7 5	8 2
6	7 0	78	9 0
1 1	4.8	7 1	8 2
1 6	4 0	70	8 6
2 1	60	7 5	8 5
2 6	6 1	7 6	92
3 2	5 9	70	90
3 4	60	7 2	8 5
3 7	4.8	7 6	8 2
4 1	3 8	7 4	8 5
対照化合物 B	3 0	4 6	7 2
C		18	3 0
D		1 2	3 6
E	2 0	5 1	7 2
無処理		0	

試験例 4. テンサイ立枯病防除試験

殺菌土1㎏に製剤例2に準じて調製した粉剤の所定量を添加し、十分に混合した後、直径15cmの素焼鉢につめ、テンサイ(品種:モノヒル)の種子20粒を播種した。3日後に、あらかじめ調製したテンサイ立枯病菌Aphanomyces cochilioidesの浮遊液(50ケノ1視野、150倍)を鉢当り50㎡づつ接種した。これを温室内で生育し、接種後10日目に、幼植物の生育状態を観察評価し、下式で防除率を求めた。結果を表-5に示す。

試験例 5. ジャガイモそうか病防除試験

あらかじめオートミール液体培地で培養したジャガイモそうか病菌を土壌に混和し汚染土壌を作る。この土壌8㎏に製剤例 2.に準じて調製した粉剤の所定量を添加し、十分混合した後、 1/2000アールの樹脂製ポットにつめ、ジャガイモ(品種:男シャク)を播種した。これを屋外で生育し、播種後80日に塊茎を堀りおこし、発病状態を調査した。調査は約208/1ケ以上の塊茎について0~4の5段階の観察評価を行い、下式により発病度を求め、防除効果を検定した。表-6に結果を示す。

発病度指数

0:病斑なし

1:1~3ケの病斑または病斑部の面積 3%以下

2:4~10ケ "

4~13%

3:11~20ケ "

14~25% 26%以上

4:21ケ以上 "

4×総調査塊茎数

表 - 6

供試化合物	有効成分量 kg/ha	発病度
1	6	1 0.2
5	6	9. 5
7	6	1 0.8
1 0	6	1 0.0
1 6	6	1 2.4
1 8	6	8.8
2 3	6	8. 0
2 9	6	9. 1
対照化合物 A	8 0	2 2.0
В	6	2 0.1
С	6	3 0.8
Q	6	4 4.4
無処理		5 5.2

[発明の効果]

上記の試験例より明らかなように、本発明化合物はアブラナ科野菜の根こぶ病、ジャガイモのそうか病、粉状そうか病、および各種アファノマイセス菌による土壌病害に対して、優れた防除効果を示す。難防除病害として問題視されているこれらの土壌病害に対しては、いずれも優れた防除薬剤がなく開発が強く望まれている。本発明化合物は、一部市販されている薬剤より明らかに勝り土壌殺菌剤としてきわめて有用でありこの要望に答えるものである。

また、これらの各種土壌病害の病源歯に近似し た菌によって引き起こされる土壌病害-たとえば テンサイのそう根病、麦のしま萎縮病等に対して も充分な防除効果が期待できる。

以上の説明から本発明化合物は従来より知られた土壌病害用殺菌剤より広範なスペクトルを有し、かつ、高活性であり、低薬量で効果を示すため環境への影響の少ない優れた土壌病害殺菌剤であることが明らかである。